

PCT

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE
Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

<p>(51) Classification internationale des brevets⁶ : A61K 38/21 // (A61K 38/21, 31:70) A1</p>		<p>(11) Numéro de publication internationale: WO 99/07409 (43) Date de publication internationale: 18 février 1999 (18.02.99)</p>
<p>(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR98/01727 (22) Date de dépôt international: 3 août 1998 (03.08.98)</p>		<p>(81) Etats désignés: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).</p>
<p>(30) Données relatives à la priorité: 97/09975 4 août 1997 (04.08.97) FR 97/10644 26 août 1997 (26.08.97) FR 97/11543 17 septembre 1997 (17.09.97) FR</p>		<p>Publiée Avec rapport de recherche internationale. Avec revendications modifiées et déclaration.</p>
<p>(71) Déposant (<i>pour tous les Etats désignés sauf US</i>): SOCIETE DE CONSEILS DE RECHERCHES ET D'APPLICATIONS SCIENTIFIQUES (S.C.R.A.S.) [FR/FR], 51/53 rue du Docteur Blanche, F-75016 Paris (FR).</p>		
<p>(72) Inventeur; et (75) Inventeur/Déposant (<i>US seulement</i>): DESCHAMPS DE PAILLETTÉ, Evelyne [FR/FR], 60, avenue Théophile Gautier, F-75016 Paris (FR).</p>		
<p>(74) Mandataire: BOURGOUIN, André; Société de Conseils Administratifs et Financiers (S.C.A.F.), Service Brevets et Marques, 42, rue du Docteur Blanche, F-75016 Paris (FR).</p>		
<p>(54) Title: PRODUCT COMPRISING AT LEAST A DOUBLE STRANDED RNA COMBINED WITH AT LEAST AN ANTIVIRAL AGENT</p>		
<p>(54) Titre: PRODUIT COMPRENANT AU MOINS UN ARN DOUBLE BRIN EN ASSOCIATION AVEC AU MOINS UN AGENT ANTI-VIRAL</p>		
<p>(57) Abstract</p>		
<p>The invention concerns a product comprising at least a double stranded RNA (RNAdb) combined with at least an antiviral agent for therapeutic use in the treatment of a viral disease, in particular different types of hepatitis.</p>		
<p>(57) Abrégé</p>		
<p>L'invention concerne un produit comprenant au moins un ARN double brin (ARNdb) en association avec au moins un agent anti-viral pour une utilisation thérapeutique dans le traitement d'une maladie virale, en particulier des hépatites.</p>		

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lithuanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
AU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
AZ	Azerbaïdjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave de Macédoine	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce	ML	Mali	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	MN	Mongolie	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	IE	Irlande	MR	Mauritanie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL	Israël	MW	Malawi	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MX	Mexique	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	Italie	NE	Niger	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NL	Pays-Bas	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NO	Norvège	YU	Yougoslavie
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NZ	Nouvelle-Zélande	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire démocratique de Corée	PL	Pologne		
CM	Cameroun	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CN	Chine	KZ	Kazakhstan	RO	Roumanie		
CU	Cuba	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
CZ	République tchèque	LJ	Liechtenstein	SD	Soudan		
DE	Allemagne	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
DK	Danemark	LR	Liberia	SG	Singapour		
EE	Estonie						

PRODUIT COMPRENANT AU MOINS UN ARN DOUBLE BRIN EN ASSOCIATION AVEC AU MOINS UN AGENT ANTI-VIRAL

La présente invention concerne un produit comprenant au moins un ARN double brin (ARNdb) en association avec au moins un agent anti-viral, de préférence un interféron, pour une utilisation thérapeutique simultanée, séparée ou étalée dans le temps, dans le traitement d'une maladie virale. Un tel produit peut notamment être utilisé dans le 5 traitement d'une hépatite virale.

La demanderesse a trouvé que l'association d'ARNdb avec un agent anti-viral, et notamment l'interféron, procure un effet synergique inattendu dans le traitement des maladies virales, notamment le traitement d'une hépatite virale.

L'invention a donc pour objet un produit comprenant au moins un ARNdb en association 10 avec au moins un agent anti-viral pour une utilisation thérapeutique simultanée, séparée ou étalée dans le temps, dans le traitement d'une maladie virale.

Par ARNdb, on entend de préférence l'acide polyadénylique complexé avec l'acide polyuridylique, aussi appelé poly(A)-poly(U) ou Poly-adenur®. D'autres ARNdb peuvent être utilisés pour l'invention, notamment un complexe de l'acide polyinosinique 15 avec l'acide polycytidylique, également connu sous le nom de poly(I)-poly(C), ainsi que ces mêmes complexes modifiés par introduction d'acide uridylique dans la chaîne de l'acide polycytidylique, tel le produit Ampligen® de la société HEMISPERx (pour une description de ces produits, se référer notamment à la demande de brevet européen EP 0 300 680). L'ARNdb utilisé peut être par exemple un mélange d'ARNdb tels que 20 défini ci-dessus. De préférence, les ARNdb sont préparés selon le procédé décrit dans le brevet français No. 2 622 586.

Par agent anti-viral, on entend dans la présente demande aussi bien un agent agissant directement sur le virus, tel que par exemple la ribavirine ou la lamivudine, qu'un agent 25 immunomodulateur, c'est-à-dire un agent qui diminue ou renforce les défenses immunitaires, tel que la ciclosporine ou un interféron. Les agents anti-viraux associés à l'ARNdb pourront par exemple être choisis parmi un interféron tel que les interférons α ,

- 2 -

β et γ ou les interférons consensus, et en particulier un interféron α (IFN-α), d'autres lymphokines comme les interleukines, par exemple l'IL 6 ou l'IL 9, le ganciclovir, la coumermycine A1, la lamivudine, la ribavirine, la vidarabine, la didéoxyinosine (DDI), l'azathioprine, la prednisolone et la ciclosporine. De préférence, l'agent anti-viral associé à l'ARNdb sera un interféron.

Par interféron α, on entend l'un ou plusieurs des différents interférons α tels que par exemple les interférons α-2a, α-2b, α-2c, α-n₁, α-n₃, ou tout autre analogue possédant des propriétés immunologiques comparables. Par interféron consensus, on entend par exemple les interférons IFN-con1, IFN-con2 et IFN-con3 (ces interférons consensus sont notamment décrits dans le brevet américain US 5,372,808 ou la demande de brevet PCT WO 93/21229).

Par utilisation thérapeutique simultanée, on entend dans la présente demande une administration de plusieurs principes actifs par la même voie et au même moment. Par utilisation séparée, on entend notamment une administration de plusieurs principes actifs 15 sensiblement au même moment par des voies différentes. Par utilisation thérapeutique étalée dans le temps, on entend une administration de plusieurs principes actifs à des moments différents et notamment un mode d'administration selon lequel l'ensemble de l'administration de l'un des principes actifs est effectué avant que l'administration de l'autre ou des autres ne commence. On peut ainsi administrer l'un des principes actifs 20 pendant plusieurs mois avant d'administrer l'autre ou les autres principes actifs. Il n'y a pas de traitement simultané dans ce cas.

Par maladie virale, on entend notamment une hépatite virale, et en particulier l'hépatite B ou l'hépatite C. Les hépatites virales traitées par le produit selon l'invention pourront être de type chronique ou aigu. De préférence, le produit de l'invention s'adresse aux 25 hépatites chroniques.

L'invention concerne donc notamment un produit caractérisé en ce qu'il comprend :

- i) un ARNdb en association avec
- ii) un agent anti-viral

pour une utilisation thérapeutique étalée dans le temps dans le traitement d'une maladie 30 virale. De préférence, l'utilisation d'ARNdb a lieu avant celle de l'agent anti-viral.

Selon une variante préférée de l'invention, l'invention concerne un produit caractérisé en ce qu'il comprend :

- i) un ARNdb en association avec

ii) un interféron

pour une utilisation thérapeutique étalée dans le temps dans le traitement d'une maladie virale. De préférence, l'utilisation d'ARNdb a lieu avant celle de l'interféron. De préférence, l'interféron utilisé sera un interféron α .

5 Selon un aspect particulier de l'invention, le produit comprend au moins un ARNdb en association avec au moins un agent anti-viral qui peut être un agent immunomodulateur, et est caractérisé en ce qu'il comprend également au moins un agent anti-viral agissant directement sur les virus pour une utilisation simultanée ou séparée avec le ou les agents immunomodulateurs dans le traitement d'une maladie virale. De préférence, le ou les agents immunomodulateurs sont des interférons.

10 Selon une autre variante de l'invention, le produit, qui comprend au moins un ARNdb en association avec au moins un agent anti-viral, de préférence un interféron, est caractérisé en ce qu'il comprend en outre au moins un autre agent anti-viral pour une utilisation thérapeutique étalée dans le temps et antérieure à celle de l'ARNdb dans le traitement d'une maladie virale. Parmi les autres agents anti-viraux utilisables pour cette variante 15 particulière de l'invention, on peut citer d'autres lymphokines que les interférons comme les interleukines, par exemple l'IL 6 ou l'IL 9, le ganciclovir, la coumermycine A1, la lamivudine, la ribavirine, la vidarabine, la didéoxyinosine (DDI), l'azathioprine, la prednisolone et la ciclosporine.

20 Tout particulièrement, l'invention concerne un produit caractérisé en ce qu'il comprend :

i) un agent anti-viral en association avec

ii) un ARNdb,

et iii) un interféron éventuellement associé simultanément ou séparément à un agent anti-viral agissant directement sur les virus

25 pour une administration séparée dans le temps et effectuée dans l'ordre indiqué ci-dessus dans le traitement d'une maladie virale, en particulier d'une hépatite virale.

Différentes séquences d'administration de l'ARNdb et de l'agent anti-viral peuvent être envisagées. Selon un mode particulier de l'invention, l'ARNdb et l'antiviral ne sont pas administrés simultanément. De façon préférentielle, l'ARNdb est administré avant l'agent 30 anti-viral associé. Le traitement par l'ARNdb est étalé de préférence pendant une période de 1 à 12 mois ou plus, par exemple 6 mois, et suivi par une administration sur une durée équivalente ou différente de l'agent anti-viral.

L'invention a également pour objet des compositions pharmaceutiques comprenant, à titre de principe actif, un produit selon l'invention, c'est-à-dire un produit comprenant au moins un ARNdb en association avec au moins un agent anti-viral, **de préférence un interféron, en association avec des excipients ou supports appropriés, pour une utilisation thérapeutique simultanée, séparée ou étalée dans le temps, dans le traitement des maladies virales.**

De préférence, la maladie virale traitée par les produits et compositions pharmaceutiques selon l'invention sera une hépatite virale, telle l'hépatite A, B, C ou G ou les hépatites "non A, non B, non C, non G", c'est-à-dire d'autre type que les hépatites A, B, C ou G.

10 Les produits et compositions pharmaceutiques selon l'invention s'adresseront tout particulièrement au traitement de l'hépatite B ou l'hépatite C. Par ailleurs, les hépatites virales traitées par les produits et compositions pharmaceutiques selon l'invention peuvent être des hépatites virales aiguës ou chroniques et seront de préférence des hépatites virales chroniques. Les hépatites virales traitées par les produits et compositions pharmaceutiques selon l'invention seront de façon particulièrement préférentielle les hépatites chroniques B ou C.

Les compositions pharmaceutiques comprenant un produit selon l'invention peuvent être sous forme d'un solide, par exemple des poudres, des granules, des comprimés, des gélules, des liposomes ou des suppositoires. Les supports solides appropriés peuvent être, par exemple, le phosphate de calcium, le stéarate de magnésium, le talc, les sucres, le lactose, la dextrine, l'amidon, la gélatine, la cellulose, la cellulose de méthyle, la cellulose carboxyméthyle de sodium, la polyvinylpyrrolidine et la cire.

Les compositions pharmaceutiques contenant un produit selon l'invention peuvent aussi se présenter sous forme liquide, par exemple, des solutions, des émulsions, des suspensions ou des sirops. Les supports liquides appropriés peuvent être, par exemple, l'eau, les solvants organiques tels que le glycérol ou les glycols, de même que leurs mélanges, dans des proportions variées, dans l'eau.

Enfin, l'invention concerne l'utilisation d'un produit selon l'invention, c'est-à-dire un produit comprenant au moins un ARNdb et au moins un agent anti-viral pour fabriquer 30 un médicament destiné à traiter des maladies virales, en particulier une hépatite virale. De préférence, la maladie virale traitée par le produit selon l'invention sera l'hépatite B ou l'hépatite C. De préférence, l'agent anti-viral associé à l'ARNdb est un interféron. On préférera tout particulièrement un interféron α (IFN- α).

Le mode d'administration d'un produit selon l'invention est choisi parmi les modes 35 d'administration classiques. Ainsi, l'administration d'ARNdb peut par exemple se faire

- 5 -

par voie topique, orale, parentérale, par injection intramusculaire ou intraveineuse, ou par voie sous-cutanée. De même, l'administration des agents anti-viraux peut se faire selon les mêmes voies. Pour chacun de ces composés, l'homme du métier choisira la méthode d'administration la plus appropriée.

5 La dose d'administration envisagée pour médicament selon l'invention est comprise entre 0,1 mg à 10 g par administration suivant le type de composé actif utilisé.

Pour l'ARNdb, notamment pour le poly(A)-poly(U), on pourra envisager une dose de préférence comprise entre 10 mg et 3 g par prise. Le produit peut être administré de façon journalière ou plusieurs fois par semaine. On peut par exemple administrer de 10 15 mg à 1,5 g, de préférence de l'ordre de 50 à 300 mg deux ou trois fois par semaine.

La dose d'interféron sera en principe celle couramment utilisée par l'homme du métier, et de préférence comprise entre 0,5 et 60 millions d'unités internationales par prise. Avec un IFN- α , la prise peut être par exemple de 1 à 50 millions d'unités, de préférence entre 1 et 10 et notamment entre 3 et 6 millions d'unités. Par ailleurs, l'administration peut être 15 journalière ou effectuée plusieurs fois par semaine. On peut notamment effectuer deux ou trois administrations par semaine. Par exemple, on pourra choisir d'administrer entre 3 et 6 millions d'unités deux ou trois fois par semaine.

Selon une autre variante de l'invention, on pourra en outre faire précéder le traitement par l'ARNdb par un traitement par un agent anti-viral. Par exemple, on pourra administrer 20 durant une première période un interféron, de la lamivudine ou de la ribavirine, durant une deuxième période de l'ARNdb, et enfin durant une troisième période un interféron éventuellement associé à au moins un autre agent anti-viral tel la ribavirine ou la lamivudine. De préférence, l'interféron employé pour le traitement sera un IFN- α .

Pour choisir les modes et les doses d'administration, l'homme du métier pourra 25 également consulter utilement l'article suivant (et les références qui y sont citées) : Daniel DHUMEAUX, *La revue du praticien*, 45, p. 2519-2522 (1995).

A moins qu'ils ne soient définis d'une autre manière, tous les termes techniques et scientifiques utilisés ici ont la même signification que celle couramment comprise par un spécialiste ordinaire du domaine auquel appartient cette invention. De même, toutes les 30 publications, demandes de brevets, tous les brevets et toutes autres références mentionnées ici sont incorporées par référence.

Propriétés cliniques des produits de l'invention**Exemple 1 :**

Un groupe de 10 malades atteints d'hépatite C a été traité successivement par du poly(A)-poly(U), puis par de l'interféron.

5 Le traitement s'est déroulé de la façon suivante :

- dans un premier temps, les malades ont reçu deux fois par semaine durant 24 semaines une dose de 150 mg de poly(A)-poly(U) administrée par voie intraveineuse ;
- à l'issue de ce premier traitement, les malades ont reçu 3 fois par semaine durant 24 semaines une dose de 3 millions d'unités d'interféron administrée par voie intraveineuse.

10 A l'issue de ce double traitement, on a observé une rémission de la maladie chez 6 patients, une rémission suivie d'une rechute chez un septième patient, tandis que le traitement n'a pas eu d'effet pour 3 patients seulement.

A titre de comparaison, un traitement effectué uniquement avec de l'interféron offre une rémission dans seulement 20 à 30 % des cas (cf. Daniel DHUMEAUX, *La revue du praticien*, 45, p. 2519-2522 (1995)).

Exemple 2 :

Deux groupes de malades atteints d'hépatite B chronique active, le premier constitué de 42 patients (groupe A), le second de 44 patients (groupe B), reçoivent, à partir de la même date, les traitements suivants :

20 - les malades du groupe A reçoivent deux fois par semaine durant 24 semaines une dose de 150 mg de poly(A)-poly(U) administrée par voie intraveineuse, puis trois fois par semaine durant les 24 semaines qui suivent une dose de 6 millions d'unités d'IFN- α administrée par voie sous-cutanée ;

25 - les malades du groupe B ne reçoivent aucun traitement pendant les 24 premières semaines, puis reçoivent trois fois par semaine durant les 24 semaines suivantes une dose de 6 millions d'unités d'IFN- α administrée par voie sous-cutanée.

On détermine la présence d'ADN du virus HBV et la séroconversion HBe 24, 48 et 72 semaines après la date de début du traitement éventuel par du poly(A)-poly(U). Les résultats, exprimés en pourcentage des patients répondant au traitement, sont résumés dans le tableau ci-après :

Critère	Après 24		Après 48		Après 72	
	semaines		semaines		semaines	
	Groupe A	Groupe B	Groupe A	Groupe B	Groupe A	Groupe B
Absence d'ADN du virus HBV ou réduction de plus de 50 %	40 %	37 %	94 % +	58 % +	71 % *	39 % *
Séroconversion HBe	14 %	7 %	29 %	14 %	33 % **	9 % **

+ p = 0,001 ; * p = 0,02 ; ** p = 0,006

5 Conclusion : chez les patients atteints d'hépatite B chronique active, le prétraitemennt par le poly(A)-poly(U) avant le traitement par l'IFN- α a eu pour résultat d'accroître le taux de réponse au traitement de 6 mois par l'IFN- α et a diminué le nombre de rechutes après ce traitement.

Revendications :

1. Produit caractérisé en ce qu'il comprend au moins un ARN double brin (ARNdb) en association avec au moins un interféron pour une utilisation thérapeutique simultanée, séparée ou étalée dans le temps, dans le traitement d'une maladie virale.
- 5 2. Produit selon la revendication 1, caractérisé en ce que l'ARNdb est l'acide polyadénylique complexé avec l'acide polyuridylique.
3. Produit selon la revendication 1, caractérisé en ce que l'ARNdb un complexe de l'acide polyinosinique avec l'acide polycytidylique.
4. Produit selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisé en ce que l'interféron est 10 choisi parmi les interférons α , β et γ ou les interférons consensus correspondants.
5. Produit selon la revendication 4, caractérisé en ce que l'agent anti-viral est un interféron α (IFN- α).
6. Produit selon l'une des revendications 1 à 5, caractérisé en ce que l'utilisation d'ARNdb a lieu avant celle de l'agent anti-viral.
- 15 7. Produit selon l'une des revendications 1 à 6, caractérisé en ce qu'il comprend en outre au moins un autre agent anti-viral pour une utilisation thérapeutique étalée dans le temps et antérieure à celle de l'ARNdb dans le traitement d'une maladie virale.
8. Produit selon la revendication 7, caractérisé en ce qu'il comprend :
 - i) un agent anti-viral, en association avec
 - 20 ii) un ARNdb,
 - et iii) un interféron éventuellement associé simultanément ou séparément à un agent anti-viral agissant directement sur les virus

pour une administration séparée dans le temps et effectuée dans l'ordre indiqué ci-dessus dans le traitement d'une maladie virale.
- 25 9. Produit selon l'une des revendications 1 à 8, caractérisé en ce que la maladie virale est une hépatite virale, de préférence une hépatite virale chronique.

- 9 -

10. Produit selon la revendication 9, caractérisé en ce que l'hépatite virale est l'hépatite B.
11. Produit selon la revendication 9, caractérisé en ce que l'hépatite virale est l'hépatite C.
- 5 12. Composition pharmaceutique comprenant, à titre de principe actif, un produit selon l'une quelconque des revendications 1 à 11, en association avec des excipients ou supports appropriés.
13. Utilisation d'un produit selon l'une des revendications 1 à 11 pour fabriquer un médicament destiné à traiter des maladies virales, en particulier une hépatite virale.
- 10 14. Utilisation selon la revendication 13, caractérisée en ce que la maladie virale est l'hépatite B.
15. Utilisation selon la revendication 13, caractérisée en ce que la maladie virale est l'hépatite C.

REVENDICATIONS MODIFIEES

[reçues par le Bureau international le 01 Fevrier 1999 (01.02.99);
revendications 1,5-11 et 13 à 15 modifiée ;
autres revendications inchangées
(2 pages)]

1. Produit caractérisé en ce qu'il comprend au moins un ARN double brin (ARNdb) en association avec au moins un interféron pour une utilisation thérapeutique simultanée, séparée ou étalée dans le temps, dans le traitement d'une hépatite virale.
- 5 2. Produit selon la revendication 1, caractérisé en ce que l'ARNdb est l'acide polyadényle complexé avec l'acide polyuridylique.
3. Produit selon la revendication 1, caractérisé en ce que l'ARNdb un complexe de l'acide polyinosinique avec l'acide polycytidylique.
4. Produit selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisé en ce que l'interféron est choisi parmi les interférons α , β et γ ou les interférons consensus correspondants.
- 10 5. Produit selon la revendication 4, caractérisé en ce que l'interféron est un interféron α (IFN- α).
6. Produit selon l'une des revendications 1 à 5, caractérisé en ce que l'utilisation d'ARNdb a lieu avant celle de l'interféron.
- 15 7. Produit selon l'une des revendications 1 à 6, caractérisé en ce qu'il comprend en outre au moins un autre agent anti-viral pour une utilisation thérapeutique étalée dans le temps et antérieure à celle de l'ARNdb dans le traitement d'une hépatite virale.
8. Produit selon la revendication 7, caractérisé en ce qu'il comprend :
 - i) un agent anti-viral, en association avec
 - 20 ii) un ARNdb,
 - et iii) un interféron éventuellement associé simultanément ou séparément à un agent anti-viral agissant directement sur les virus

pour une administration séparée dans le temps et effectuée dans l'ordre indiqué ci-dessus dans le traitement d'une hépatite virale.
- 25 9. Produit selon l'une des revendications 1 à 8, caractérisé en ce que l'hépatite virale est une hépatite virale chronique.

10. Produit selon l'une des revendications 1 à 8, caractérisé en ce que l'hépatite virale est l'hépatite B.

11. Produit selon l'une des revendications 1 à 8, caractérisé en ce que l'hépatite virale est l'hépatite C.

5 **12. Composition pharmaceutique comprenant, à titre de principe actif, un produit selon l'une quelconque des revendications 1 à 11, en association avec des excipients ou supports appropriés.**

13. Utilisation d'un produit selon l'une des revendications 1 à 11 pour fabriquer un médicament destiné à traiter une hépatite virale.

10 **14. Utilisation selon la revendication 13, caractérisée en ce que l'hépatite virale est l'hépatite B.**

15. Utilisation selon la revendication 13, caractérisée en ce que l'hépatite virale est l'hépatite C.

DECLARATION SELON L'ARTICLE 19

Les documents de catégorie X cités dans le rapport de recherche internationale sont les textes des demandes de brevet européen EP 0 300 680 A (D1), EP 0 306 347 A (D2), EP 0 286 224 A (D3), EP 0 281 380 A (D4) et EP 0 213 921 A (D5).

La nouveauté des revendications 1 à 6 et 9 à 15 est contestée du fait des antériorités précédentes.

Nous examinerons uniquement la validité de la revendication 1, toutes les autres revendications dépendant de celle-ci.

1. Discussion des documents de l'art antérieur :

Le document D1 concerne l'utilisation d'ARN double brin (ARNdb) pour préparer un médicament destiné à traiter un désordre inflammatoire caractérisé par des niveaux élevés de complexes immunologiques circulant dans le sang d'un patient. Selon une variante particulière de l'invention, on utilise l'ARNdb en association avec une lymphokine, comme par exemple un interféron ou une interleukine. Ce document antériorise la revendication 1 dans le cas où le désordre inflammatoire serait causé par une maladie virale.

Le document D2 concerne l'utilisation d'un ARNdb pour le diagnostic et le traitement de déficiences en ARNdb.

Le document D3 concerne un produit comprenant de l'ARNdb associé à des inhibiteurs viraux pour une utilisation simultanée, séparée ou séquentielle dans le traitement d'une maladie virale. Ce document aussi antériorise la revendication 1.

Le document D4 divulgue la combinaison d'ARNdb et de lymphokines pour traiter le cancer et des maladies virales. Ce document antériorise la revendication 1.

Enfin, le document D5 concerne l'induction de la production d'interféron par les ARNdb.

On constate cependant qu'aucun des documents cités ne divulgue ni ne suggère que des ARNdb peuvent être utilisés avec un interféron pour obtenir un effet synergique dans le traitement d'une hépatite virale.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Int'l. Appl. No.
PCT/FR 98/01727

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 6 A61K38/21 // (A61K38/21, 31:70)

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)
IPC 6 A61K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category ^a	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	EP 0 300 680 A (HEM RES INC) 25 January 1989 cited in the application see page 4, line 10-14; claims ----	1-6, 9-15
X	EP 0 306 347 A (HEM RES INC) 8 March 1989 see page 4, line 60 - page 5, line 49 see page 19, line 30 - page 20, line 17 ----	1,3-6, 9-15
X	EP 0 286 224 A (HEM RES INC) 12 October 1988 see abstract; claims 1-3 see page 4, line 5-15 ----	1,3-6, 9-15
X	EP 0 281 380 A (HEM RES INC) 7 September 1988 see page 4, line 39-65; claims 1-7 ----	1,3-6, 9-15
		-/-

Further documents are listed in the continuation of box C.

Patent family members are listed in annex.

* Special categories of cited documents:

- "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- "E" earlier document but published on or after the international filing date
- "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

"T" later document published after the International filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention

"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone

"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.

"Z" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

26 November 1998

Date of mailing of the international search report

03/12/1998

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.B. 5618 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel: (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl
Fax: (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Leherte, C

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter. Appl. No.
PCT/FR 98/01727

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	EP 0 213 921 A (HEM RES INC) 11 March 1987 see claims 1-8 -----	1,3-6, 9-15

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No
PCT/FR 98/01727

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP 0300680	A 25-01-1989	AT 142500 T AU 1618692 A AU 1761195 A AU 1820588 A AU 6199198 A CA 1326999 A CN 1035050 A DE 3855527 D DE 3855527 T DK 399288 A ES 2093607 T FI 883352 A IE 76914 B JP 1090126 A JP 2601520 B NO 175023 B OA 8890 A PT 87996 A, B US 5091374 A	15-09-1996 06-08-1992 29-06-1995 19-01-1989 11-06-1998 15-02-1994 30-08-1989 17-10-1996 03-04-1997 18-01-1989 01-01-1997 18-01-1989 05-11-1997 06-04-1989 16-04-1997 09-05-1994 31-10-1989 30-06-1989 25-02-1992
EP 0306347	A 08-03-1989	AT 122402 T AU 1001495 A AU 1736692 A AU 2186488 A AU 4849997 A CA 1336683 A CN 1031651 A DE 3853755 D DE 3853755 T DK 491088 A FI 884069 A IL 87664 A JP 1131118 A JP 2114685 C JP 8025884 B OA 8911 A PH 26320 A PT 88415 A, B RU 2001917 C US 5593973 A AU 3781189 A AU 684288 B AU 6883694 A CA 1336685 A CN 1039722 A DE 68914201 D DE 68914201 T DK 332289 A EP 0350151 A ES 2066847 T IE 63927 B IL 90875 A NZ 229849 A PT 91094 A, B US 5258369 A	15-05-1995 30-03-1995 30-07-1992 09-03-1989 12-03-1998 15-08-1995 15-03-1989 14-06-1995 14-12-1995 05-03-1989 05-03-1989 15-03-1995 24-05-1989 06-12-1996 13-03-1996 31-10-1989 29-04-1992 31-07-1989 30-10-1993 14-01-1997 11-01-1990 11-12-1997 24-11-1994 15-08-1995 21-02-1990 05-05-1994 14-07-1994 08-01-1990 10-01-1990 16-03-1995 28-06-1995 12-04-1994 27-07-1997 08-02-1990 02-11-1993
EP 0286224	A 12-10-1988	US 4950652 A AU 1256288 A	21-08-1990 22-09-1988

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No
PCT/FR 98/01727

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP 0286224 A		AU 660673 B AU 1618892 A CA 1316832 A DE 3876125 A DK 156688 A ES 2066782 T FI 881305 A GR 3006340 T IE 63823 B JP 2656938 B JP 64000025 A KR 9613435 B MX 10786 A OA 8724 A PT 87039 B RU 2016572 C	06-07-1995 30-07-1992 27-04-1993 07-01-1993 24-09-1988 16-03-1995 24-09-1988 21-06-1993 14-06-1995 24-09-1997 05-01-1989 05-10-1996 01-09-1993 31-03-1989 30-11-1992 30-07-1990
EP 0281380 A	07-09-1988	AT 130760 T AU 1256588 A AU 1618992 A AU 6348398 A CA 1336810 A CN 1032296 A DE 3854726 D DE 3854726 T DK 113188 A ES 2082749 T FI 880961 A IE 75895 B JP 1980506 C JP 7013024 B JP 63295514 A KR 9608009 B MX 168984 B PT 86879 B SU 1836103 A	15-12-1995 01-09-1988 06-08-1992 11-06-1998 29-08-1995 12-04-1989 11-01-1996 25-07-1996 04-09-1988 01-04-1996 04-09-1988 24-09-1997 17-10-1995 15-02-1995 01-12-1988 19-06-1996 16-06-1993 29-05-1992 23-08-1993
EP 0213921 A	11-03-1987	CA 1326450 A DK 170139 B IE 59277 B JP 1992394 C JP 7017510 B JP 62077334 A US 4945082 A US 4820696 A US 5063209 A US 4795744 A	25-01-1994 06-06-1995 09-02-1994 22-11-1995 01-03-1995 09-04-1987 31-07-1990 11-04-1989 05-11-1991 03-01-1989

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande internationale No
PCT/FR 98/01727

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 6 A61K38/21 // (A61K38/21, 31:70)		
Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB		
B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 6 A61K		
Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche		
Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si cela est réalisable, termes de recherche utilisés)		
C. DOCUMENTS CONSIDÉRÉS COMME PERTINENTS		
Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
X	EP 0 300 680 A (HEM RES INC) 25 janvier 1989 cité dans la demande voir page 4, ligne 10-14; revendications ----	1-6, 9-15
X	EP 0 306 347 A (HEM RES INC) 8 mars 1989 voir page 4, ligne 60 - page 5, ligne 49 voir page 19, ligne 30 - page 20, ligne 17 ----	1, 3-6, 9-15
X	EP 0 286 224 A (HEM RES INC) 12 octobre 1988 voir abrégé; revendications 1-3 voir page 4, ligne 5-15 ----	1, 3-6, 9-15
	-/--	
<input checked="" type="checkbox"/> Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents		<input checked="" type="checkbox"/> Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe
* Catégories spéciales de documents cités:		
<p>"A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent</p> <p>"E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date</p> <p>"L" document pouvant éter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (elle qu'indiquée)</p> <p>"O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens</p> <p>"P" document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée</p>		
<p>"T" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constitutifs la base de l'invention</p> <p>"X" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément</p> <p>"Y" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier</p> <p>"&" document qui fait partie de la même famille de brevets</p>		
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale	
26 novembre 1998	03/12/1998	
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale	Fonctionnaire autorisé	
Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentzaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl Fax: (+31-70) 340-3016	Leherte, C	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Dem. / Internationale No.
PCT/FR 98/01727

C.(suite) DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
X	EP 0 281 380 A (HEM RES INC) 7 septembre 1988 voir page 4, ligne 39-65; revendications 1-7 ---	1,3-6, 9-15
X	EP 0 213 921 A (HEM RES INC) 11 mars 1987 voir revendications 1-8 ---	1,3-6, 9-15

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Dem. Internationale No
PCT/FR 98/01727

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication
EP 0300680	A 25-01-1989	AT 142500 T AU 1618692 A AU 1761195 A AU 1820588 A AU 6199198 A CA 1326999 A CN 1035050 A DE 3855527 D DE 3855527 T DK 399288 A ES 2093607 T FI 883352 A IE 76914 B JP 1090126 A JP 2601520 B NO 175023 B OA 8890 A PT 87996 A,B US 5091374 A		15-09-1996 06-08-1992 29-06-1995 19-01-1989 11-06-1998 15-02-1994 30-08-1989 17-10-1996 03-04-1997 18-01-1989 01-01-1997 18-01-1989 05-11-1997 06-04-1989 16-04-1997 09-05-1994 31-10-1989 30-06-1989 25-02-1992
EP 0306347	A 08-03-1989	AT 122402 T AU 1001495 A AU 1736692 A AU 2186488 A AU 4849997 A CA 1336683 A CN 1031651 A DE 3853755 D DE 3853755 T DK 491088 A FI 884069 A IL 87664 A JP 1131118 A JP 2114685 C JP 8025884 B OA 8911 A PH 26320 A PT 88415 A,B RU 2001917 C US 5593973 A AU 3781189 A AU 684288 B AU 6883694 A CA 1336685 A CN 1039722 A DE 68914201 D DE 68914201 T DK 332289 A EP 0350151 A ES 2066847 T IE 63927 B IL 90875 A NZ 229849 A PT 91094 A,B US 5258369 A		15-05-1995 30-03-1995 30-07-1992 09-03-1989 12-03-1998 15-08-1995 15-03-1989 14-06-1995 14-12-1995 05-03-1989 05-03-1989 15-03-1995 24-05-1989 06-12-1996 13-03-1996 31-10-1989 29-04-1992 31-07-1989 30-10-1993 14-01-1997 11-01-1990 11-12-1997 24-11-1994 15-08-1995 21-02-1990 05-05-1994 14-07-1994 08-01-1990 10-01-1990 16-03-1995 28-06-1995 12-04-1994 27-07-1997 08-02-1990 02-11-1993
EP 0286224	A 12-10-1988	US 4950652 A AU 1256288 A		21-08-1990 22-09-1988

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Demande Internationale No
PCT/FR 98/01727

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
EP 0286224 A		AU 660673 B AU 1618892 A CA 1316832 A DE 3876125 A DK 156688 A ES 2066782 T FI 881305 A GR 3006340 T IE 63823 B JP 2656938 B JP 64000025 A KR 9613435 B MX 10786 A OA 8724 A PT 87039 B RU 2016572 C	06-07-1995 30-07-1992 27-04-1993 07-01-1993 24-09-1988 16-03-1995 24-09-1988 21-06-1993 14-06-1995 24-09-1997 05-01-1989 05-10-1996 01-09-1993 31-03-1989 30-11-1992 30-07-1990
EP 0281380 A	07-09-1988	AT 130760 T AU 1256588 A AU 1618992 A AU 6348398 A CA 1336810 A CN 1032296 A DE 3854726 D DE 3854726 T DK 113188 A ES 2082749 T FI 880961 A IE 75895 B JP 1980506 C JP 7013024 B JP 63295514 A KR 9608009 B MX 168984 B PT 86879 B SU 1836103 A	15-12-1995 01-09-1988 06-08-1992 11-06-1998 29-08-1995 12-04-1989 11-01-1996 25-07-1996 04-09-1988 01-04-1996 04-09-1988 24-09-1997 17-10-1995 15-02-1995 01-12-1988 19-06-1996 16-06-1993 29-05-1992 23-08-1993
EP 0213921 A	11-03-1987	CA 1326450 A DK 170139 B IE 59277 B JP 1992394 C JP 7017510 B JP 62077334 A US 4945082 A US 4820696 A US 5063209 A US 4795744 A	25-01-1994 06-06-1995 09-02-1994 22-11-1995 01-03-1995 09-04-1987 31-07-1990 11-04-1989 05-11-1991 03-01-1989

TRANSLATION FROM FRENCH (WO 99/07409)

**PRODUCT COMPRISED OF AT LEAST ONE DOUBLE-STRANDED RNA IN
ASSOCIATION WITH AT LEAST ONE ANTIVIRAL AGENT**

The present invention concerns a product comprised of at least one double-stranded RNA (ds RNA) in association with at least one antiviral agent, preferably an interferon, for simultaneous, separate, or protracted therapeutic use, in the treatment of a viral infection. Such a product can, in particular, be used to treat viral hepatitis.

The patent applicant has found that the association of ds RNA with an antiviral agent, and in particular, with interferon, provides an unexpected synergistic effect in the treatment of viral infections, and in particular, in the treatment of viral hepatitis.

Therefore, the object of the invention is a product comprised of at least one ds RNA in association with at least one anti-viral agent, for simultaneous, separate, or protracted therapeutic use, in the treatment of a viral infection.

By ds RNA, is meant preferably, polyadenylic acid complexed with polyuridylic acid, also called poly(A)-poly(U) or Poly-adenur®. Other ds RNAs can be used for the invention, in particular, a complex of polyinosinic acid with polycytidylic acid, also known as poly(I)-poly(C), as well as the same complexes modified by the introduction of uridylic acid into the polycytidylic acid chain, as with the HEMISPHERx company's Ampligen® product (for a description of these products, refer in particular to European patent application EP 0 300 680). The ds RNA used can be, for example, a mixture of ds RNAs as defined above. Preferably, the ds RNAs are prepared according to the procedure described in French patent No. 2 622 586.

By antiviral agent, is meant, in the present application, both an agent acting directly on the virus, such as ribavirin or lamivudine and an immunomodulator, that is an agent that diminishes or reinforces the immune defenses, such as cyclosporin or an interferon. The antiviral agents associated with the ds RNA can, for example, be chosen among interferons such as α , β , and γ interferons or the consensus interferons, and in particular, an α interferon (IFN- α), other lymphokines such as interleukins, for example, IL 6 or IL 9, ganciclovir, coumermycin A1, lamivudine, ribavirin, vidarabine, dideoxyinosine (DDI), azathioprine, prednisolone, and cyclosporin. Preferably, the antiviral agent associated with the ds RNA will be an interferon.

By α interferon, one or several of the different α interferons is meant, such as, for example, the α -2a, α -2b, α -2c, α -n₁, α -n₃ interferons or any other analogue possessing comparable immunological properties. By consensus interferon, is meant, for example, the IFN-con1, IFN-con2, and IFN-con3 interferons (these consensus interferons are described, in particular, in the American patent US 5,372,808 or patent application PCT WO93/21229).

By simultaneous therapeutic use, is meant, in the present application, the administration of several active principles by the same route and at the same time. By separate use, is meant in particular, the administration of several active principles at approximately the same time using different routes of administration. By protracted therapeutic use, the administration of several active principles at different times is meant and, in particular, a mode of administration in which one of the active principles has been administered in its entirety before the administration of the other active principle or principles has begun. Thus, one of the active principles can be administered for several months before the other active principle or principles are administered. There is no simultaneous treatment in this case.

By viral infection, is meant, in particular, viral hepatitis, especially hepatitis B or hepatitis C. Viral hepatitis treated with the product according to the invention may be of the chronic or acute type. Preferably, the product in the invention will be used for chronic forms of hepatitis.

Therefore, the invention concerns, in particular, a product characterized by the fact that it contains:

- i) a ds RNA in association with
- ii) an antiviral agent

for protracted therapeutic use in the treatment of a viral infection. Preferably, the ds RNA will be used before the antiviral agent.

According to a preferred variant of the invention, the invention concerns a product characterized by the fact that it contains:

- i) a ds RNA in association with
- ii) an interferon

for protracted therapeutic use in the treatment of a viral infection. It is preferable to use the ds RNA before the interferon. Preferably, the interferon used will be an α interferon.

According to one particular aspect of the invention, the product contains at least one ds RNA in association with at least one antiviral agent which may be an immunomodulator, and is characterized by the fact that it also contains at least one antiviral agent acting directly on the viruses for simultaneous or separate use with the immunomodulator or immunomodulators in the treatment of a viral infection. Preferably, the immunomodulator or immunomodulators are interferons.

According to another variant of the invention, the product, which contains at least one ds RNA in association with at least one antiviral agent, preferably an interferon, is characterized by the fact that it contains, moreover, at least one antiviral agent for protracted therapeutic use, prior to the use of the ds RNA in the treatment of a viral infection. Among the other antiviral agents that can be used for this particular variant of the invention, lymphokines other than interferons can be mentioned, such as interleukins, for example, IL 6 or IL, ganciclovir, coumermycin A1,

lamivudine, ribavirin, vidarabine, dideoxyinosine (DDI), azathioprine, prednisolone, and cyclosporin.

In particular, the invention concerns a product characterized by the fact that it contains:

- i) an antiviral agent in association with
- ii) a ds RNA

and iii) an interferon, possibly associated simultaneously or separately with an antiviral agent acting directly on the viruses

for protracted, separate administration, and in the order indicated above, in the treatment of a viral infection, in particular, of viral hepatitis.

Different sequences for administering ds RNA and the antiviral agent can be considered. According to a particular mode of the invention, the ds RNA and the antiviral are not administered simultaneously. Preferably, the ds RNA is administered before the associated antiviral agent. Preferably, treatment with ds RNA is spread over a period of 1 to 12 months or more, for example 6 months, and is followed by the administration of the antiviral agent for an equivalent or different period.

The object of the invention is also to produce pharmaceutical compositions, including, as the active principle, a product according to the invention, that is, a product including at least one ds RNA in association with at least one antiviral agent, **preferably an interferon**, in association with the appropriate excipients or supports, for simultaneous, separate, or protracted therapeutic use, in the treatment of viral infections.

Preferably, the viral infection treated by the pharmaceutical products and compositions according to the invention will be a form of viral hepatitis, such as hepatitis A, B, C, or G or hepatitis "non A, non B, non C, non G", that is, a type that is different from hepatitis A, B, C, or G. The pharmaceutical products and compositions according to the invention will concern in particular the treatment of hepatitis B or hepatitis C. Moreover, the viral hepatitis forms treated by the

pharmaceutical products and compositions according to the invention may be acute or chronic viral hepatitis types and, preferably, will be chronic viral hepatitis types. The viral hepatitis types treated by pharmaceutical products and compositions according to the invention will most preferably be chronic hepatitis B or C.

The pharmaceutical compositions containing a product according to the invention may be in the form of a solid, for example, powders, beadlets, tablets, dry powder capsules, liposomes, or suppositories. The appropriate solid supports may be, for example, calcium phosphate, magnesium stearate, talc, sugars, lactose, dextrin, starch, gelatin, cellulose, methyl cellulose, sodium carboxymethyl cellulose, polyvinylpyrrolidine, and wax.

The pharmaceutical compositions containing a product according to the invention may also be in the form of a liquid, for example, solutions, emulsions, suspensions, or syrups. The appropriate liquid supports may be, for example, water, organic solvents such as glycerol or glycols, as well as their mixtures in varying proportions, in water.

Finally, the invention concerns the use of a product according to the invention, that is, a product containing at least one ds RNA and at least one antiviral agent for producing a drug intended to treat viral infections, in particular viral hepatitis. Preferably, the viral infection treated by the product according to the invention will be hepatitis B or hepatitis C. Preferably, the antiviral agent associated with the ds RNA is an interferon. In particular, an α interferon (IFN- α) will be preferred.

The mode of administration of a product according to the invention is chosen among the traditional administration modes. Thus, ds RNA can, for example, be administered topically, orally, parenterally, by intramuscular or intravenous injection, or subcutaneously. In the same way, antiviral agents can be administered using the same administration routes. For each of these compounds, the man of the art will choose the most appropriate administration method.

The administration dosage envisaged for medication according to the invention ranges from 0.1 mg to 10 g per administration, depending on the type of active compound used.

For ds RNA, in particular for poly(A)-poly(U), a dosage that is preferably between 10 mg and 3 g per dose may be considered. The product can be administered on a daily basis or several times a week. For example, 15 mg to 1.5 g can be administered, preferably on the order of 50 to 300 mg two or three times per week.

The interferon dose will, in theory, be the dose commonly used by the man of the art, and preferably will be between 0.5 and 60 million international units per dose. With an IFN- α , the dose may, for example, range from 1 to 50 million units, and be preferably between 1 and 10 million units and, in particular, between 3 and 6 million units. Moreover, the administration may be daily or take place several times per week. In particular, two or three administrations per week are possible. For example, it will be possible to choose to administer between 3 and 6 million units two or three times per week.

According to another variant of the invention, it will be possible, moreover, to prescribe the treatment with an antiviral agent prior to the treatment with ds RNA. For example, during an initial period, it will be possible to administer an interferon, lamivudine or ribavirin, during a second period, the ds RNA, and finally, during a third period, an interferon possibly associated with at least one other antiviral agent such as ribavirin or lamivudine. Preferably, the interferon used for the treatment will be an IFN- α .

To choose the administration modes and doses, the man of the art will also find it useful to consult the following article (and the references mentioned therein): Daniel DHUMEAUX, *La revue du praticien*, 45, p. 2519-2522 (1995).

Unless they are defined in a different way, all of the technical and scientific terms used here have the same meaning as the one usually understood by an ordinary specialist in the field to which this patent belongs. In the same way, all publications, patent applications, patents, and other references mentioned here are incorporated for reference.

Clinical properties of the products of the invention**Example 1:**

A group of 10 patients suffering from hepatitis C was treated successively with poly(A)-poly(U), then with interferon.

The treatment was implemented in the following way:

- in an initial phase, the patients received twice a week, for 24 weeks, a dose of 150 mg of poly(A)-poly(U) administered intravenously;
- after this first treatment, the patients received 3 times a week, for 24 hours, a dose of 3 million interferon units administered intravenously.

Following this double treatment, a remission of the disease was observed in 6 patients, and a remission followed by a relapse in a seventh patient, whereas the treatment did not have any effect for 3 patients only.

By way of comparison, a treatment carried out with interferon alone produces a remission in only 20 to 30% of the cases (cf. Daniel DHUMEAUX, *La revue du praticien*, 45, p. 2519-2522 (1995)).

Example 2:

Two groups of patients suffering from active chronic hepatitis B, the first comprised of 42 patients (Group A), the second of 44 patients (Group B), beginning on the same date, receive the following treatments:

- the patients of Group A receive twice weekly, for 24 weeks, a dose of 150 mg of poly(A)-poly(U) administered intravenously, then three times weekly, for the following 24 weeks, a dose of 6 million units of IFN- α administered subcutaneously;
- the patients of Group B do not receive any treatment for the first 24 weeks, then they receive three times weekly, for the following 24 weeks, a dose of 6 million units of IFN- α administered subcutaneously.

The presence of DNA from the HBV virus and the HBe seroconversion are determined 24, 48, and 72 weeks after the date of the beginning of a possible treatment with poly(A)-poly(U). The results, expressed in percentage of patients responding to the treatment are summarized in the following table:

Criteria	After 24 Weeks		After 48 weeks		After 72 weeks	
	Group A	Group B	Group A	Group B	Group A	Group B
Absence of DNA from the HBV virus or a reduction greater than 50%	40%	37%	94% +	58% +	71% *	39% *
HBe seroconversion	14%	7%	29%	14%	33% **	9% **

+ p = 0.001; * p = 0.02; ** p = 0.006

Conclusion: In patients suffering from active chronic hepatitis B, pretreatment with poly(A)-poly(U) prior to treatment with the IFN- α has resulted in an increase in the response rate to a 6 month treatment with IFN- α and reduced the number of relapses following treatment.

Claims:

1. Product characterized by the fact that it includes at least one double-stranded RNA (ds RNA) in association with at least one interferon for simultaneous, separate, or protracted therapeutic use in the treatment of a viral infection.
2. Product, according to claim 1, characterized by the fact that the ds RNA is polyadenylic acid complexed with polyuridylic acid.
3. Product, according to claim 1, characterized by the fact that the ds RNA [is] a complex of polyinosinic acid with polycytidylic acid.
4. Product, according to one of claims 1 to 3, characterized by the fact that the interferon is chosen among the α , β , and γ interferons or the corresponding consensus interferons.
5. Product, according to claim 4, characterized by the fact that antiviral agent is an α interferon (IFN- α).
6. Product, according to one of claims 1 to 5, characterized by the fact that ds RNA use precedes use of the antiviral agent.
7. Product, according to one of claims 1 to 6, characterized by the fact that it involves, furthermore, at least one other antiviral agent for protracted therapeutic use prior to ds RNA use in the treatment of a viral infection.
8. Product, according to claim 7, characterized by the fact that it involves:
 - i) an anti-viral agent, in association with
 - ii) a ds RNA
 - and iii) an interferon possibly associated simultaneously or separately with an antiviral agent acting directly on the viruses

for separate, protracted administration carried out in the order indicated above in the treatment of a viral infection.

9. Product, according to one of claims 1 to 8, characterized by the fact that the viral infection is viral hepatitis, preferably a chronic viral hepatitis type.
10. Product, according to claim 9, characterized by the fact that the viral hepatitis is hepatitis B.
11. Product, according to claim 9, characterized by the fact that the viral hepatitis is hepatitis C.
12. Pharmaceutical composition, including as the active principle, a product according to any one of claims 1 to 11, in association with the appropriate excipients or supports.
13. Use of a product according to one of claims 1 to 11 for manufacturing a drug for treating viral infections, in particular viral hepatitis.
14. Use according to claim 13, characterized by the fact that the viral infection is hepatitis B.
15. Use according to claim 13, characterized by the fact that the viral infection is hepatitis C.

MODIFIED CLAIMS

[received by the International Office on February 1, 1999 (02.01.99);

claims 1, 5-11 and 13 to 15 modified:

other claims unchanged

(2 pages)]

1. Product characterized by the fact that it includes at least one double-stranded RNA (ds RNA) in association with at least one interferon for simultaneous, separate, or protracted therapeutic use in the treatment of viral hepatitis.
2. Product, according to claim 1, characterized by the fact that the ds RNA is polyadenylic acid complexed with polyuridylic acid.
3. Product, according to claim 1, characterized by the fact that the ds RNA [is]* a complex of polyinosinic acid with polycytidylic acid.
4. Product, according to one of claims 1 to 3, characterized by the fact that the interferon is chosen among the α , β , and γ interferons or the corresponding consensus interferons.
5. Product, according to claim 4, characterized by the fact that the interferon is an α interferon (IFN- α).
6. Product, according to one of claims 1 to 5, characterized by the fact that ds RNA use precedes use of the interferon.
7. Product, according to one of claims 1 to 6, characterized by the fact that it involves, furthermore, at least one other antiviral agent for protracted therapeutic use prior to ds RNA use in the treatment of viral hepatitis.

8. Product, according to claim 7, characterized by the fact that it involves:

i) an anti-viral agent, in association with

ii) a ds RNA

and iii) an interferon possibly associated simultaneously or separately with an antiviral agent acting directly on the viruses

for separate, protracted administration carried out in the order indicated above in the treatment of viral hepatitis.

9. Product, according to one of claims 1 to 8, characterized by the fact that the viral hepatitis is chronic viral hepatitis.

10. Product, according to one of claims 1 to 8, characterized by the fact that the viral hepatitis is hepatitis B.

11. Product, according to one of claims 1 to 8, characterized by the fact that the viral hepatitis is hepatitis C.

12. Pharmaceutical composition, including as the active principle, a product according to any one of claims 1 to 11, in association with the appropriate excipients or supports.

13. Use of a product according to one of claims 1 to 11 for manufacturing a drug for treating viral hepatitis.

14. Use according to claim 13, characterized by the fact that the viral hepatitis is hepatitis B.

15. Use according to claim 13, characterized by the fact that the viral hepatitis is hepatitis C.

DECLARATION ACCORDING TO ARTICLE 19

The documents in category X mentioned in the international search report are the texts of European patent applications EP 0 300 680 A (D1), EP 0 306 347 A (D2), EP 0 286 224 A (D3), EP 0 281 380 A (D4), and EP 0 213 921 A (D5).

The novelty of claims 1 to 6 and 9 to 15 is contested on account of the aforementioned prior art.

We will examine only the validity of claim 1, as all of the other claims are dependent on this claim.

1. Discussion of documents on the prior art:

The D1 document concerns the use of double-stranded RNA (ds RNA) in the preparation of a drug intended to treat an inflammatory disorder characterized by elevated levels of immunological complexes circulating in the patient's blood. According to one particular variant of the invention, ds RNA is used in association with a lymphokine such as an interferon or an interleukin. This document anticipates claim 1 in the event that the inflammatory disorder is caused by a viral infection.

Document D2 concerns the use of a ds RNA for the diagnosis and the treatment of ds RNA deficiencies.

Document D3 concerns a product involving ds RNA associated with viral inhibitors for simultaneous, separate, or sequential use in the treatment of a viral infection. This document also anticipates claim 1.

Document D4 discloses the combination of ds RNA and of lymphokines for treating cancer and viral infections. This document anticipates claim 1.

Finally, document D5 concerns the induction of interferon production by ds RNAs.

However, it should be noted that none of the documents mentioned discloses nor suggests that ds RNAs can be used with an interferon to obtain a synergistic effect in the treatment of viral hepatitis.